

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Autorizzato

- Cloprostenol sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Synchromate 250 mikrogramm/ml oldatos injekció

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Suino (scrofa)

Cavallo (cavalla)

Bovini (manza)

Suino (scrofa, nullipara)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.26 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 0 giorno

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 2 giorno

-

Cavallo (cavalla)

- carni e frattaglie. 28 giorno

-

Bovini (manza)

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 0 giorno

-

Suino (scrofa, nullipara)

- carni e frattaglie. 2 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG02AD90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alivira Animal Health Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/10/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bremer Pharma GmbH

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

4342/X/22 NÉBIH ÁTI (1 db 10 ml-es injekciós üvege

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/10/2022

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0411/001

Stati membri interessati:

Belgio Ungheria Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-PUAR-synchromate-0.25mg-ml--solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-horses-en.pdf